

CEVAMEC 1 %, injektions tirpalas

Ikke
autoriseret

- Ivermectin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CEVAMEC 1 %, injektions tirpalas

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Svin

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Subkutan anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 49 dag
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in lactating females, whose milk will be used for human consumption and pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before delivery.

-

Får

- Meat and offal. 21 dag
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in lactating females, whose milk will be used for human consumption and pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before delivery.

-

Ged

- Meat and offal. 28 dag
- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in lactating females, whose milk will be used for human consumption and pregnant females, whose milk will be used for human consumption, 28 days before delivery.

-

Svin

- Meat and offal. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP54AA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Sante Animale

Dato for markedsføringstilladelse:

23/03/2000

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/00/1080/001-005

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/11/2010

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

RV1080.pdf